(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 18. April 2002 (18.04.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/30928 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 451/10, A61K 31/46, A61P 43/00 Hallgartenerstr. 9, 55218 Ingelheim (DE). MATHES, Andreas [DE/DE]; Am Sportfeld 2, 55437 Ockenheim (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/11225

(22) Internationales Anmeldedatum:

28. September 2001 (28.09.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 50 621.6 12. Oktober 2000 (12.10.2000) D

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG [DE/DE]; 55216 Ingelheim am Rhein (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BANHOLZER, Rolf [DE/DE]; Pfullinger Strasse 55, 70597 Stuttgart (DE). SIEGER, Peter [DE/DE]; Wielandstrasse 27, 88441 Mittelbiberach (DE). KULINNA, Christian [DE/DE]; Eduard-Frank-Str. 11, 55122 Mainz (DE). TRUNK, Michael [DE/DE]; Wackernheimer Str. 17, 55218 Ingelheim (DE). GRAULICH, Manfred, Ludwig, August [DE/DE]; Ringstrasse 32, 55425 Waldalgesheim (DE). SPECHT, Peter [DE/DE]; Neuwiese 9, 55437 Ober-Hilbersheim (DE). MEISSNER, Helmut [DE/DE];

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patcnt (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\(\tilde{u}\)r \(\tilde{A}\)rderungen der Anspr\(\tilde{u}\)che geltenden
 Frist; Ver\(\tilde{g}\)flichung wird wiederholt, falls \(\tilde{A}\)nderungen
 eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: CRYSTALLINE MONOHYDRATE, METHOD FOR PRODUCING THE SAME AND THE USE THEREOF IN THE PRODUCTION OF A MEDICAMENT

(54) Bezeichnung: KRISTALLINES MONOHYDRAT, VERFAHREN ZU DESSEN HERSTELLUNG UND DESSEN VERWENDUNG ZUR HERSTELLUNG EINES ARZNEIMITTELS

(57) Abstract: The invention relates to a crystalline monohydrate of $(1\alpha,2\beta,4\beta,5\alpha,7\beta)$ -7-[(hydroxydi-2-thienylacetyl)oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatrycyclo[3.3.1.0^{2.4}]nonane bromide, to a method for producing the same, and to the use thereof in the production of a medicament, especially for producing a medicament that has an anticholinergic effect.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein kristallines Monohydrat von (1α,2β,4β,5α,7β)-7-[(hydroxydi-2-thienyl-acetyl)oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatrycyclo[3.3.1.0²⁴]nonane-bromid, Verfahren zu dessen Herstellung, sowie dessen Verwendung zur Herstellung eines Arzneimittels, insbesondere zur Herstellung eines Arzneimittels mit anticholinerger Wirkung.



Kristallines Monohydrat, Verfahren zu dessen Herstellung und dessen Verwendung zur Herstellung eines Arzneimittels

Die Erfindung betrifft ein kristallines Monohydrat von (1α,2β,4β,5α,7β)-7-[(hydroxydi-2-thienylacetyl)oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0^{2,4}]nonane-bromid, Verfahren zu dessen Herstellung, sowie dessen Verwendung zur Herstellung eines Arzneimittels, insbesondere zur Herstellung eines Arzneimittels mit anticholinerger Wirkung.

Hintergrund der Erfindung

Die Verbindung $(1\alpha,2\beta,4\beta,5\alpha,7\beta)$ -7-[(hydroxydi-2-thienylacetyl)oxy]-9,9-dimethyl-3-oxa-9-azoniatricyclo[3.3.1.0^{2,4}]nonane-bromid, ist aus der Europäischen Patentanmeldung EP 418 716 A1 bekannt und weist die folgende chemische Struktur auf:

15

10

Die Verbindung besitzt wertvolle pharmakologische Eigenschaften und ist unter dem Namen Tiotropiumbromid (BA679) bekannt. Tiotropiumbromid stellt ein hochwirksames Anticholinergikum dar und kann deshalb bei der Therapie von Asthma oder COPD (chronic obstructive pulmonary disease = chronisch obstruktive Lungenerkrankung) einen therapeutischen Nutzen entfalten.

Die Applikation von Tiotropiumbromid erfolgt vorzugsweise auf inhalativem Wege. Hierbei können geeignete Inhaltionspulver, die in geeignete Kapseln (Inhaletten) abgefüllt mittels entsprechender Pulverinhalatoren appliziert werden, zum Einsatz kommen. Alternativ dazu kann eine inhalative Anwendung auch durch Applikation geeigneter Inhalationsaerosole erfolgen. Hierzu zählen auch pulverförmige Inhalationsaerosole, die beispielsweise HFA134a, HFA227 oder deren Gemisch als Treibgas enthalten.

30 Die richtige Herstellung der vorgenannten, zur inhalativen Verabreichung eines Arzneiwirkstoffes verwendbaren Zusammensetzungen stützt sich auf verschiedene

Parameter, die mit der Beschaffenheit des Arzneiwirkstoffes selbst verbunden sind. Ohne Einschränkung darauf sind Beispiele dieser Parameter die Wirkstabilität des Ausgangsstoffes unter verschiedenen Umgebungsbedingungen, die Stabilität im Verlauf der Herstellung der pharmazeutischen Formulierung sowie die Stabilität in 5 den Endzusammensetzungen des Arzneimittels. Der zur Herstellung der vorgenannten Arzneimittelzusammensetzungen verwendete Arzneiwirkstoff sollte so rein wie möglich sein und seine Stabilität bei Langzeitlagerung muß unter verschiedenen Umgebungsbedingungen gewährleistet sein. Dies ist zwingend erforderlich, um zu verhindern, daß Arzneimittelzusammensetzungen Verwendung 10 finden, in denen neben tatsächlichem Wirkstoff beispielsweise Abbauprodukte desselben enthalten sind. In einem solchen Fall könnte ein in Kapseln vorgefundener Gehalt an Wirkstoff niedriger sein als spezifiziert. Die Absorption von Feuchtigkeit vermindert den Gehalt an Arzneiwirkstoff wegen der durch die Wasseraufnahme verursachten Gewichtszunahme. Zur Aufnahme von 15 Feuchtigkeit neigende Arzneimittel müssen während der Lagerung vor Feuchtigkeit geschützt werden, beispielsweise durch Zusatz von geeigneten Trockenmitteln oder durch Lagerung des Arzneimittels in einer vor Feuchtigkeit geschützten Umgebung. Zudem kann die Aufnahme von Feuchtigkeit den Gehalt an Arzneiwirkstoff während der Herstellung vermindern, wenn das Arzneimittel der Umgebung ohne jeglichen 20 Schutz vor Feuchtigkeit ausgesetzt wird.

Eine gleichmäßige Verteilung des Arzneimittels in der Formulierung ist ein kritischer Faktor, insbesondere wenn eine niedrige Dosierung des Arzneimittels erforderlich ist. Um die gleichmäßige Verteilung sicherzustellen, kann man die Teilchengrösse des 25 Wirkstoffes auf einen geeigneten Wert vermindern, beispielsweise durch Mahlen. Ein weiterer Aspekt, der bei inhalativ, mittels eines Pulvers zu applizierenden Wirkstoffen bedeutsam ist, ist durch den Umstand bedingt, daß nur Teilchen einer bestimmten Teilchengröße bei der Inhaltion in die Lunge gelangen. Die Teilchengröße dieser lungengängigen Partikel (inhalierbarer Anteil) liegt im Submicronbereich, Um 30 Wirkstoffe mit entsprechender Teilchengröße zu erhalten, ist ebenfalls ein Mahlvorgang (sogenanntes Mikronisieren) erforderlich. Da als Begleiterscheinung des Mahlens (bzw. Mikronisierens) trotz der beim Verfahrensablaufs erforderlichen harten Bedingungen ein Abbau des Arzneimittelwirkstoffs weitestgehend vermieden werden muß, stellt eine hohe 35 Stabilität des Wirkstoffs gegenüber dem Mahlvorgang eine unabdingbare Notwendigkeit dar. Nur eine ausreichend große Stabilität des Wirkstoffs beim Mahlvorgang erlaubt die Herstellung einer homogenen Arzneimittelformulierung, in der stets in reproduzierbarer Art und Weise die festgelegte Menge an Wirkstoff enthalten ist.

Eine weitere Problematik die beim Mahlvorgang zur Herstellung der gewünschten Arzneimittelformulierung auftreten kann, ist die durch diesen Prozess erfolgende Energiezufuhr und die Belastung der Oberfläche der Kristalle. Dies kann unter Umständen zu polymorphen Veränderungen, zu einer Umwandlung zur amorphen Gestalt hin oder zu einer Änderung des Kristallgitters führen. Da für die pharmazeutische Qualität einer Arzneimittelformulierung stets dieselbe kristalline Morphologie des Wirkstoffs gewährleistet sein muß, sind auch vor diesem Hintergrund an die Stabilität und Eigenschaften des kristallinen Wirkstoffs erhöhte Anforderungen zu stellen.

10

Die Stabilität eines Arzneiwirkstoffes ist in Arzneimittelzusammensetzungen ferner wichtig zur Festlegung der Gültigkeitsdauer der Arzneimittelspezialität; diese Dauer ist diejenige, während der das Arzneimittel ohne irgendwelches Risiko verabreicht werden kann. Eine hohe Stabilität eines Arzneimittels in den vorgenannten

15 Arzneimittelzusammensetzungen unter verschiedenen Lagerungsbedingungen stellt deshalb sowohl für die Patienten wie auch für den Hersteller einen weiteren Vorteil dar.

Neben den vorstehend angegebenen Erfordernissen ist generell zu berücksichtigen, dass jede Änderung des Feststoffzustandes eines Arzneimittels, welche dessen physikalische und chemische Stabilität verbessern kann, gegenüber weniger stabilen Formen desselben Arzneimittels einen erheblichen Vorteil ergibt.

Die Aufgabe der Erfindung besteht somit in der Bereitstellung einer neuen, stabilen Kristallform der Verbindung Tiotropiumbromid, die den vorstehend genannten hohen Anforderungen, die an einen Arzneimittelwirkstoff zu richten sind, genügen.

Detaillierte Beschreibung der Erfindung

Es wurde gefunden, daß Tiotropiumbromid je nach Wahl der Bedingungen, die bei der Reinigung des nach der technischen Herstellung erhaltenen Rohprodukts angewendet werden können, in unterschiedlichen kristallinen Modifikationen anfällt.

Es wurde gefunden, daß diese unterschiedlichen Modifikationen maßgeblich durch Wahl der zur Kristallisation eingesetzten Lösemittel sowie durch Wahl der beim Kristallisationsprozess gewählten Verfahrensbedingungen gezielt erhalten werden können.

Es wurde überraschenderweise festgestellt, daß das Monohydrat des
Tiotropiumbromids, welches durch die Wahl spezifischer Reaktionsbedingungen in
kristalliner Form erhalten werden kann, den eingangs genannten hohen
Anforderungen genügt und somit die der vorliegenden Erfindung zugrunde liegende
5 Aufgabe löst. Dementsprechend betrifft die vorliegende Erfindung kristallines
Tiotropiumbromid-Monohydrat.

Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft ein Herstellverfahren von kristallinen Hydraten des Tiotropiumbromids. Dieses Herstellverfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß Tiotropiumbromid, welches beispielsweise nach der in der EP 418 716 A1 offenbarten Herstellungsvorschrift erhalten worden ist, in Wasser aufgenommen wird, die erhaltene Mischung erwärmt wird und abschließend die Hydrate des Tiotropiumbromids unter langsamem Abkühlen kristallisiert werden. Die vorliegende Erfindung betrifft ferner kristalline Hydrate des Tiotropiumbromids, die durch vorstehende Vorgehensweise erhältlich sind.

Ein Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft ein Herstellverfahren von kristallinem Tiotropiumbromid-monohydrat, welches nachfolgend detaillierter beschrieben wird. Zur Herstellung des kristallinen Monohydrats gemäß der vorliegenden Erfindung ist es erforderlich, Tiotropiumbromid, welches beispielsweise nach der in der EP 418 716 A1 offenbarten Herstellungsvorschrift erhalten worden ist, in Wasser aufzunehmen, zu Erwärmen, eine Reinigung mit Aktivkohle durchzuführen und nach Abtrennen der Aktivkohle unter langsamem Abkühlen das Tiotropiumbromidmonohydrat langsam zu kristallisieren.

25 Erfindungsgemäß bevorzugt wird wie nachfolgend beschrieben vorgegangen. In einem geeignet dimensionierten Reaktionsgefäß wird das Lösemittel mit Tiotropiumbromid, welches beispielsweise nach der in der EP 418 716 A1 offenbarten Herstellungsvorschrift erhalten worden ist, gemischt.

Pro Mol eingesetztes Tiotropiumbromid werden 0,4 bis 1,5 kg, bevorzugt 0,6 bis 1

kg, besonders bevorzugt ca. 0,8 kg Wasser als Lösemittel verwendet.
Die erhaltene Mischung wird unter Rühren erwärmt, vorzugsweise auf mehr als 50°C, besonders bevorzugt auf mehr als 60°C. Die maximal wählbare Temperatur bestimmt sich durch den Siedepunkt des verwendeten Lösemittels Wasser.
Vorzugsweise wird die Mischung auf einen Bereich von 80-90°C erhitzt.

35 In diese Lösung wird Aktivkohle, trocken oder wasserfeucht, eingebracht. Bevorzugt werden pro Mol eingesetztes Tiotropiumbromid 10 bis 50 g, besonders bevorzugt 15 bis 35 g, höchst bevorzugt etwa 25 g Aktivkohle eingesetzt. Gegebenenfalls wird die Aktivkohle vor Einbringen in die Tiotropiumbromid-haltige Lösung in Wasser aufgeschlämmt. Pro Mol eingesetztes Tiotropiumbromid werden zum Aufschlämmen

der Aktivkohle 70 bis 200 g, bevorzugt 100 bis 160 g, besonders bevorzugt ca. 135 g Wasser verwendet. Wird die Aktivkohle vor Einbringen in die Tiotropiumbromidhaltige Lösung zuvor in Wasser aufgeschlämmt, empfiehlt es sich, mit der gleichen Menge Wasser nachzuspülen.

5 Bei konstanter Temperatur wird nach erfolgter Aktivkohlezugabe zwischen 5 bis 60 Minuten, bevorzugt zwischen 10 und 30 Minuten, besonders bevorzugt etwa 15 Minuten weitergerührt und die erhaltene Mischung filtriert, um die Aktivkohle zu entfernen. Der Filter wird anschließend mit Wasser nachgespült. Hierfür werden pro Mol eingesetztes Tiotropiumbromid 140 bis 400 g, bevorzugt 200 bis 320 g, höchst bevorzugt ca. 270 g Wasser verwendet.

Das Filtrat wird anschließend langsam abgekühlt, vorzugsweise auf eine Temperatur von 20-25°C. Die Abkühlung wird vorzugsweise mit einer Abklühlrate von 1 bis 10°C pro 10 bis 30 Minuten, bevorzugt von 2 bis 8°C pro 10 bis 30 Minuten, besonders bevorzugt von 3 bis 5°C pro 10 bis 20 Minuten, höchst bevorzugt von 3 bis 5°C pro 15 ca. 20 Minuten durchgeführt. Gegebenenfalls kann sich nach dem Abkühlen auf 20 bis 25°C eine weitere Abkühlung auf unter 20°C, besonders bevorzugt auf 10 bis

15°C anschließen.

Nach erfolgter Abkühlung wird zwischen 20 Minuten und 3 Stunden, vorzugsweise

zwischen 40 Minuten und 2 Stunden, besonders bevorzugt etwa eine Stunde zur 20 Vervollständigung der Kristallisation nachgerührt.

Die entstandenen Kristalle werden abschließend durch Filtrieren oder Absaugen des Lösemittels isoliert. Sollte es erforderlich sein, die erhaltenen Kristalle einem weiteren Waschschritt zu unterwerfen, empfiehlt es sich als Waschlösemittel Wasser oder Aceton zu verwenden. Pro Mol eingesetztes Tiotropiumbromid können zum

Waschen der erhaltenen Tiotropiumbromid-monohydrat-Kristalle 0,1 bis 1,0 L, bevorzugt 0,2 bis 0,5 L, besonders bevorzugt etwa 0,3 L Lösemittel Verwendung finden. Gegebenenfalls kann der Waschschritt wiederholt durchgeführt werden. Das erhaltene Produkt wird im Vakuum oder mittels erwärmter Umluft bis zum Erreichen eines Wassergehalts von 2,5 - 4,0 % getrocknet.

Ein Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft kristallines Tiotropiumbromidmonohydrat, welches gemäß vorstehend beschriebener Vorgehensweise erhältlich ist.

Das gemäß vorstehend beschriebener Vorgehensweise erhältliche
Tiotropiumbromid-monohydrat wurde einer Untersuchung mittels DSC (Differential
Scanning Calorimetry) unterworfen. Das DSC- diagramm weist zwei
charakteristische Signale auf. Das erste, relativ breite, endotherme Signal zwischen
50-120°C ist auf die Entwässerung des Tiotropiumbomid-monohydrats zur

30

wasserfreien Form zurückzuführen. Das zweite, relativ scharfe, endotherme Maximum bei 230 ± 5°C ist dem Schmelzen der Substanz zuzuordnen (Figur 1). Diese Daten wurden mittels eines Mettler DSC 821 erhalten und mit dem Mettler Software-Paket STAR ausgewertet. Die Daten wurden bei einer Heizrate von 10 K/min erhoben.

Da die Substanz unter Zersetzung schmilzt (= inkongruenter Schmelzvorgang), hängt der beobachtete Schmelzpunkt sehr von der Heizrate ab. Bei geringeren Heizraten wird der Schmelz-/Zersetzungsvorgang bei deutlich niedrigeren Temperaturen beobachtet, so zum Beispiel mit einer Heizrate von 3 K/min bei 220 ± 5 °C. Es kann außerdem vorkommen, daß der Schmelzpeak aufgespalten vorliegt. Die Aufspaltung tritt umso stärker auf, je geringer die Heizrate im DSC-Experiment ist.

Dementsprechend zielt die vorliegende Erfindung auf kristallines Tiotropiumbromidmonohydrat, welches entsprechend Firgur 1 durch ein endothermes Maximum bei 230°C (± 5°C) bei einer Heizrate von 10K/min gekennzeichnet ist.

Das erfindungsgemäße Tiotropiumbromid-monohydrat wurde mittels IR-Spektroskopie charakterisiert. Die Daten wurden mittels eines Nicolet FTIR Spektrometers erhoben und mit dem Nicolet Softwarepaket OMNIC, Version 3.1 ausgewertet. Die Messung wurde mit 2,5µmol Tiotropiumbromid-monohydrat in 300 mg KBr durchgeführt. Das erhaltene IR-Spektrum ist in Figur 2 wiedergegeben. Tabelle 1 faßt einige der wesentlichen Banden des IR-Spektrums zusammen.

Tabelle 1: Zuordnung von spezifischen Banden

25

Wellenzahl (cm ⁻¹)	Zuordnung	Schwingungstyp
3570, 3410	О-Н	Streckschwingung
3105	Aryl C-H	Streckschwingung
1730	C=O	Streckschwingung
1260	Epoxid C-O	Streckschwingung
1035	Ester C-OC	Streckschwingung
720	Thiophen	Ringschwingung

Dementsprechend betrifft die vorliegende Erfindung kristallines Tiotropiumbromidmonohydrat, welches entsprechend Firgur 2 durch ein IR-Spektrum gekennzeichnet ist, das unter anderen bei den Wellenzahlen 3570, 3410, 3105, 1730, 1260, 1035 und 720 cm⁻¹ Banden aufweist.

Das erfindungsgemäße Tiotropiumbromid-monohydrat wurde mittels Röntgenstrukturanalyse charakterisiert. Die Röntgenbeugungsintensitätsmessungen wurden auf einem AFC7R- 4-Kreisdiffraktometer (Rigaku) unter Verwendung von monochromatisierter Kupfer Kα-Strahlung durchgeführt. Die Strukturlösung und 5 Verfeinerung der Kristallstruktur erfolgte mittels direkter Methoden (Programm SHELXS86) und FMLQ-Vefeinerung (Programm TeXsan). Experimentelle Details zur Kristallstruktur, Strukturlösung und -verfeinerung sind in Tabelle 2 zusammengefaßt.

Tabelle 2: Experimentelle Daten zur Kristallstrukturanalyse von Tiotropiumbromid-10 monohydrat.

A Kristalldaten

	A. Misialidatell	
	Empirische Formel	$[C_{19}H_{22}NO_4S_2]$ Br · H_2O
	Formelgewicht	472.43 + 18.00
	Kristallfarbe, -gestalt	farblos, prismatisch
15	Kristallabmessungen	$0.2 \times 0.3 \times 0.3 \text{ mm}$
	Kristallsystem	monoklin
	Gittertyp	primitv
	Raumgruppe	P 2 ₁ /n
	Gitterkonstanten	a = 18.0774 Å,
20		b = 11.9711 Å
		c = 9.9321 Å
		β = 102.691°
		$V = 2096.96 \text{ Å}^3$

Formeleinheiten pro Elementarzelle

25

Scan Typ

Scan Geschwindigkeit

	B. Intensitätsmessungen	_
	Diffraktometer	Rigaku AFC7R
	Röntgengenerator	Rigaku RU200
	Wellenlänge	λ = 1.54178Å (monochromatisierte Kupfer
30		Kα-Strahlung)
	Strom, Spannung	50kV, 100mA
	Take-off Winkel	6
	Kristallmontage	wasserdampfgesättigte Kapillare
	Kristall-Detektor-Abstand	235mm
35	Detektor Öffnung	3.0 mm vertikal und horizontal
	Temperatur	18
	Bestimmung der Gitterkonstanten	25 Reflexe (50.8 < 2Θ < 56.2°)

ω - 2Θ

8.032.0 /min in ω

		•
	Scan Breite	(0.58 + 0.30 tan ⊖) °
	2⊝max	120
	Messungen	5193
	Unabhängige Reflexe	3281 (Rint=0.051)
5	Korrrekturen	Lorentz-Polarisation
		Absorption
		(Transmissionsfaktoren 0.56 – 1.00)
		Kristall-decay 10.47% Abfall

10 C. Verfeinerung

Reflexe (I > 3oI) 1978 Variable 254 Verhältnis Reflexe/Parameter 7.8

R-Werte: R, Rw 0.062, 0.066

15

Die durchgeführte Röntgenstrukturanyluse ergab, daß kristallines Toptropiumbromidhydrat eine einfache monoklinische Zelle mit folgenden Dimensionen aufweist: a = 18.0774 Å, b = 11.9711 Å, c = 9.9321 Å, β = 102.691°, V = 2096.96 ų. Dementsprechend betrifft die vorliegende Erfindung kristallines Tiotropiumbromid-

20 monohydrat, welches durch vorstehend beschriebene Elementarzelle gekennzeichnet ist.

Durch die vorstehende Röntgenstrukturanalyse wurden die in Tabelle 3 beschriebenen Atomkoordinaten bestimmt:

25 Tabelle 3: Koordinaten

	Atom	X	У	Z	u (eq)
	Br(1)	0.63938(7)	0.0490(1)	0.2651(1)	0.0696(4)
	S(1)	0.2807(2)	0.8774(3)	0.1219(3)	0.086(1)
30	S(2)	0.4555(3)	0.6370(4)	0.4214(5)	0.141(2)
	O(1)	0.2185(4)	0.7372(6)	0.4365(8)	0.079(3)
	O(2)	0.3162(4)	0.6363(8)	0.5349(9)	0.106(3)
	O(3)	0.3188(4)	0.9012(5)	0.4097(6)	0.058(2)
	O(4)	0.0416(4)	0.9429(6)	0.3390(8)	0.085(3)
35	O(5)	0.8185(5)	0.0004(8)	0.2629(9)	0.106(3)
	N(1)	0.0111(4)	0.7607(6)	0.4752(7)	0.052(2)
	C(1)	0.2895(5)	0.7107(9)	0.4632(9)	0.048(3)
	C(2)	0.3330(5)	0.7876(8)	0.3826(8)	0.048(3)
	C(3)	0.3004(5)	0.7672(8)	0.2296(8)	0.046(3)

Fortsetzung Tabelle 3: Koordinaten

	Atom	X	УУ	Z	u (eq)
	C(4)	0.4173(5)	0.7650(8)	0.4148(8)	0.052(3)
5	C(5)	0.1635(5)	0.6746(9)	0.497(1)	0.062(3)
	C(6)	0.1435(5)	0.7488(9)	0.6085(9)	0.057(3)
	C(7)	0.0989(6)	0.6415(8)	0.378(1)	0.059(3)
	C(8)	0.0382(5)	0.7325(9)	0.3439(9)	0.056(3)
	C(9)	0.0761(6)	0.840(1)	0.315(1)	0.064(3)
10	C(10)	0.1014(6)	0.8974(8)	0.443(1)	0.060(3)
	C(11)	0.0785(5)	0.8286(8)	0.5540(9)	0.053(3)
	C(12)	-0.0632(6)	0.826(1)	0.444(1)	0.086(4)
	C(13)	-0.0063(6)	0.6595(9)	0.554(1)	0.062(3)
	C(14)	0.4747(4)	0.8652(9)	0.430(1)	0.030(2)
15	C(15)	0.2839(5)	0.6644(9)	0.1629(9)	0.055(3)
	C(16)	0.528(2)	0.818(2)	0.445(2)	0.22(1)
	C(17)	0.5445(5)	0.702(2)	0.441(1)	0.144(6)
	C(18)	0.2552(6)	0.684(1)	0.019(1)	0.079(4)
	C(19)	0.2507(6)	0.792(1)	-0.016(1)	0.080(4)
20	H(1)	-0.0767	0.8453	0.5286	0.102
	H(2)	-0.0572	0.8919	0.3949	0.102
	H(3)	-0.1021	0.7810	0.3906	0.102
	H(4)	-0.0210	0.6826	0.6359	0.073
	H(5)	-0.0463	0.6178	0.4982	0.073
25	H(6)	0.0377	0.6134	0.5781	0.073
	H(7)	0.1300	0.7026	0.6770	0.069
	H(8)	0.1873	0.7915	0.6490	0.069
	H(9)	0.1190	0.6284	0.2985	0.069
	H(10)	0.0762	0.5750	0.4016	0.069
30	H(11)	0.1873	0.6082	0.5393	0.073
	H(12)	-0.0025	0.7116	0.2699	0.066
	H(13)	0.1084	0.8383	0.2506	0.075
	H(14)	0.1498	0.9329	0.4626	0.071
	H(15)	0.0658	0.8734	0.6250	0.063
35	H(16)	0.2906	0.5927	0.2065	0.065
	H(17)	0.2406	0.6258	-0.0469	0.094
	H(18)	0.2328	0.8191	-0.1075	0.097
	H(19)	0.4649	0.9443	0.4254	0.037
	H(20)	0.5729	0.8656	0.4660	0.268

Fortsetzung Tabelle 3: Koordinaten

	Atom	X	Y	. Z	u (eq)
	H(21)	0.5930	0.6651	0.4477	0.165
5	H(22)	0.8192	-0.0610	0.1619	0.084
	H(23)	0.7603	0.0105	0.2412	0.084

x, y, z: fraktionelle Koordinaten;

U(eq) mittlere quadratische Amplitude atomarer Bewegung im Kristall;

- 10 Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung betrifft aufgrund der pharmazeutischen Wirksamkeit des erfindungsgemäßen Hydrats die Verwendung von Tiotropiumbromid-monohydrat als Arzneimittel.
 - Zur Herstellung eines inhalativ applizierbaren Arzneimittels, insbesondere eines Inhalationspulvers, welches das durch die vorliegende Erfindung beschriebene
- kristalline Tiotropiumbromid-monohydrat enthält, kann nach im Stand der Technik bekannten Verfahren vorgegangen werden. Diesbezüglich wird beispielsweise auf die Lehre der DE-A-179 22 07 verwiesen. Dementsprechend zielt ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung auf Inhaltionspulver gekennzeichnet durch einen Gehalt von Tiotropiumbromid-monohydrat.
- 20 Aufgrund der anticholinergen Wirksamkeit von Tiotropiumbromid-monohydrat zielt ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung auf die Verwendung von Tiotropiumbromid-monohydrat zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Erkrankungen, in denen die Applikation eines Anticholinergikums einen therapeutischen Nutzen entfalten kann. Bevorzugt ist die entsprechende
- Verwendung zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Asthma oder COPD.

Das nachfolgende Synthesebeispiel dient der Illustration eines exemplarisch durchgeführter Herstellungsverfahrens für kristallines Tiotropiumbromid-monohydrat.

30 Es ist lediglich als mögliche, exemplarisch dargestellte Vorgehensweise zu verstehen, ohne die Erfindung auf dessen Inhalt zu beschränken.

Synthesebeispiel

In einem geeigneten Reaktionsgefäß werden in 25,7 kg Wasser 15,0 kg
Tiotropiumbromid eingetragen. Die Mischung wird auf 80-90°C erhitzt und bei
35 gleichbleibender Temperatur solange gerührt, bis eine klare Lösung entsteht.
Aktivkohle (0,8 kg), wasserfeucht, wird in 4,4 kg Wasser aufgeschlämmt, diese
Mischung in die Tiotropiumbromid-haltige Lösung eingetragen und mit 4,3 kg Wasser
nachgespült. Die so erhaltene Mischung wird wenigstens 15 min bei 80-90°C gerührt

und anschließend über einen beheizten Filter in einen auf 70°C Manteltemperatur vorgewärmten Apparat filtriert. Der Filter wird mit 8,6 kg Wasser nachgespült. Der Apparateinhalt wird mit 3-5°C pro 20 Minuten auf eine Temperatur von 20-25°C abgekühlt. Mit Kaltwasserkühlung wird der Apparat auf 10-15°C weiter abgekühlt und 5 die Kristallisation durch mindestens einstündiges Nachrühren vervollständigt. Das Kristallisat wird über einen Nutschentrockner isoliert, der isolierte Kristallbrei mit 9 L kaltem Wasser (10-15°C) und kaltem Aceton (10-15°C) gewaschen. Die erhaltenen Kristalle werden bei 25°C über 2 Stunden im Stickstoffstrom getrocknet.

Ausbeute: 13,4 kg Tiotropiumbromid-monohydrat (86 % d. Th.)

Patentansprüche

- 1) Kristallines Tiotropiumbromid-Monohydrat.
- 5 2) Kristallines Tiotropiumbromid-Monohydrat nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch ein bei der thermischen Analyse mittels DSC auftretendes endothermes Maximum bei 230 ± 5°C bei einer Heizrate von 10K/min.
- 3) Kristallines Tiotropiumbromid-Monohydrat nach Anspruch 1 oder 2, gekennzeichnet durch ein IR-Spektrum, das unter anderen bei den Wellenzahlen 3570, 3410, 3105, 1730, 1260, 1035 und 720 cm⁻¹ Banden aufweist.
- 4) Kristallines Tiotropiumbromid-Monohydrat nach einem der Ansprüche 1, 2 oder 3, gekennzeichnet durch eine einfache monoklinische Zelle mit folgenden
 15 Dimensionen: a = 18.0774 Å, b = 11.9711 Å, c = 9.9321 Å, β = 102.691°, V = 2096.96 Å³.
 - 5) Verfahren zur Herstellung von kristallinem Tiotropiumbromid-monohydrat gemäß einem der Ansprüche 1, 2, 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, daß
 - a) Tiotropiumbromid in Wasser aufgenommen wird,
 - b) die erhaltene Mischung erwärmt wird,
 - c) Aktivkohle zugesetzt wird und
 - d) nach Abtrennen der Aktivkohle Tiotropiumbromid-monohydrat unter langsamem Abkühlen der wässrigen Lösung langsam kristallisiert wird.

25

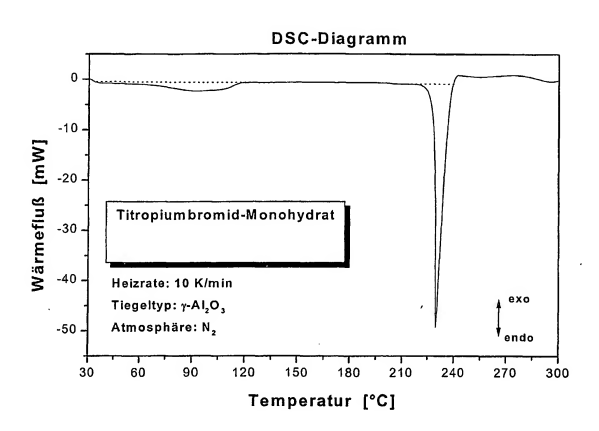
35

20

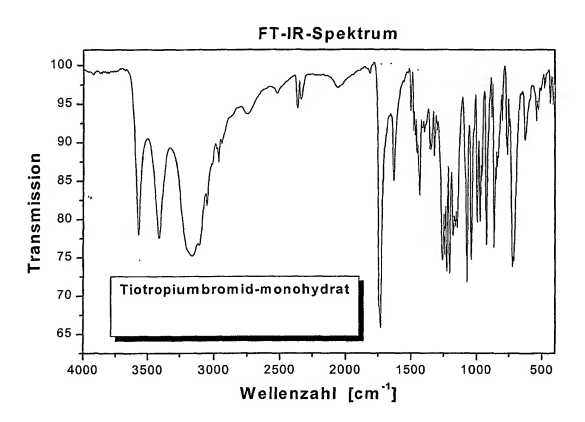
- 6) Verfahren gemäß Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß
 - a) pro Mol eingesetztes Tiotropiumbromid 0,4 bis 1,5 kg Wasser verwendet werden.
 - b) die erhaltene Mischung auf mehr als 50°C erwärmt wird,
- c) pro Mol eingesetztes Tiotropiumbromid 10 bis 50 g Aktivkohle eingesetzt werden und nach erfolgter Aktivkohlezugabe zwischen 5 bis 60 Minuten, weitergerührt wird,
 - d) die erhaltene Mischung filtriert, das erhaltene Filtrat mit einer Abklühlrate von 1 bis 10°C pro 10 bis 30 Minuten auf eine Temperatur von 20-25°C abgekühlt und das Tiotropiumbromid-monohydrat dabei kristallisiert wird.
 - 7) Arzneimittel gekennzeichnet durch einen Gehalt an kristallinem Tiotropiumbromid-monohydrat nach einem der Ansprüche 1 bis 4.

- 8) Arzneimittel nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß es sich um ein Inhalationspulver handelt.
- 9) Verwendung von kristallinem Tiotropiumbromid-monohydrat nach einem der
 5 Ansprüche 1 bis 4 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von
 Erkrankungen, in denen die Applikation eines Anticholinergikums einen
 therapeutischen Nutzen entfalten kann.
- 10) Verwendung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei den Erkrankungen um Asthma oder COPD handelt.
 - 11) Verfahren zur Herstellung von kristallinen Hydraten des Tiotropiumbromids, dadurch gekennzeichnet, daß Tiotropiumbromid in Wasser aufgenommen wird, die erhaltene Mischung erwärmt wird und abschließend die Hydrate des Tiotropiumbromids unter langsamem Abkühlen kristallisiert werden.
 - 12) Kristalline Hydrate des Tiotropiumbromids, erhältlich durch das Verfahren nach Anspruch 11.

15



Figur 1:



Figur 2:

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In onal Application No PCT/EP 01/11225

A. CLASSI IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D451/10 A61K31/46 A61P4	3/00		
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both national clas	sification and IPC		
B. FIELDS	SEARCHED			
Minimum do IPC 7	ocumentation searched (classification system tollowed by classif CO7D A61K A61P	ication symbols)		
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent t	hat such documents are included. In the fields s	earched	
	ata base consulted during the international search (name of dat	a base and, where practical, search terms used	d)	
CHEM A	BS Data			
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category °	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the	e relevant passages	Relevant to claim No.	
A	WO 00 07567 A (JAGO RESEARCH AG 17 February 2000 (2000-02-17) claims; example 7	3)	1,7,8	
A	WO 94 13262 A (JAGER, PAUL, D. ET AL.) 23 June 1994 (1994-06-23) page 8; claims			
A	EP 0 418 716 A (BOEHRINGER INGI 27 March 1991 (1991-03-27) cited in the application page 4, line 39 - line 54; cla-		1,7	
Furth	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.	
"A" documer	regories of cited documents : Int defining the general state of the art which is not ered to be of particular relevance focument but published on or after the International ate	"T' tater document published after the inte or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or th invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canno	the application but early underlying the claimed invention	
which is citation "O" docume other m "P" documer	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another or other special reason (as specified) and referring to an oral disclosure, use, exhibition or nears in the priority date to the international filling date but an the priority date claimed	involve an inventive step when the do "Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in document is combined with one or m ments, such combination being obvio in the art. "&" document member of the same patent	cument is taken alone claimed Invention ventive step when the ore other such docu- us to a person skilled	
Date of the a	actual completion of the International search	Date of mailing of the international se	arch report	
20	0 March 2002	02/04/2002		
Name and m	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (-31-70) 340-3016	Authorized officer Van Bijlen, H		

n onal Application No PCT/EP 01/11225

						T C I / E P	01/11225
	atent document d in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO	0007567	A	17-02-2000	AU WO CN EP	489399 000756 131585 110257	7 A1 2 T	28-02-2000 17-02-2000 03-10-2001 30-05-2001
				NO	2001053		31-01-2001
wo	9413262	A	23-06-1994	AT	17794		15-04-1999
				AU AU	68022 574059		24-07-1997 04-07-1994
				AU	604869		04-07-1994
				BG		2 B1	29-10-1999
				BG	9976		29-02-1996
				BR	930762		15-06-1999
				CZ	950149		13-12-1995
İ				DE	6932416		29-04-1999
				DE	6932416		28-10-1999
				DK	67324		11-10-1999
				EP ES	067324 212911		27-09-1995 01-06-1999
				FI	95284		09-06-1995
				GB	228897	8 A ,B	08-11-1995
				GR	303052		29-10-1999
				HK	101162		20-04-2000
				HU		5 A2	28-06-1996
				JP	300992		14-02-2000
1				JP	850945		08-10-1996
1				LV	1091		20-12-1995
				L V No	1091 95226		20-04-1996
				NZ	25919		08-06-1995 26-05-1997
				PL	30933		02-10-1995
				SG		9 A1	28-09-1998
				SK		5 A3	08-01-1997
				WO	941326		23-06-1994
				WO	941326		23-06-1994
				US	604577		04-04-2000
				US	567693		14-10-1997
				US	595505		21-09-1999
				CN Ru	212624	5 A ,B	23-11-1994 20-02-1999
				TW	40365		01-09-2000
				ZA	930919		08-06-1995
	44074						
[EP	418716	Α	27-03-1991	DE	393104		28-03-1991
				AT	10391		15-04-1994
				AU Au	64291 643189		04-11-1993 18-04-1991
				BG		5 B2	30-04-1997
				CA	206624		17-03-1991
				CZ	900452		11-11-1998
				DD	29764	7 A5	16-01-1992
				DE	5900525	0 D1	11-05-1994
				DK	41871		02-05-1994
				MO	910425		04-04-1991
				EP	041871		27-03-1991
				ES	205212 94072		01-07-1994 30-06-1997
				HR Hu		0 A2	30-06-1997 28-10-1992
				110		U 72	20 IV-1332

ir Ional Application No PCT/EP 01/11225

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 418716 A		HU	208823 B	28-01-1994
		HU	210612 B3	29-05-1995
		ΙE	903342 A1	10-04-1991
		IL	95691 A	23-07-1996
		JP	7030074 B	05-04-1995
		JP	5502438 T	28-04-1993
		KR	168432 B1	15-01-1999
		MX	9203150 A1	01-07-1992
		NO	301478 B1	03-11-1997
		NZ	235306 A	24-06-1997
		PL	168468 B1	29-02-1996
		PT	95312 A ,B	22-05-1991
		SI	9011744 A ,B	31-10-1997
		SK	452390 A3	04-11-1998
		RU	2073677 C1	20-02-1997
		US	5610163 A	11-03-1997
		ZA	9007338 A	26-08-1992

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

In onales Aktenzeichen PCT/EP 01/11225

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D451/10 A61K31/46 A61P43/00				
Nach der Ir	nternationalen Patentklassitikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPK		
B. RECHE	RCHIERTE GEBIETE			
Recherchie IPK 7	erter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymb CO7D A61K A61P	ole)	·	
Recherchie	erte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	oweit diese unter die recherchierten Geblete	fallen	
Während d	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	Name der Datenbank und evil. verwendete	Suchbegriffe)	
CHEM A	ABS Data			
C. ALS WI	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowelt erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.	
A	WO 00 07567 A (JAGO RESEARCH AG) 17. Februar 2000 (2000-02-17) Ansprüche; Beispiel 7		1,7,8	
A	WO 94 13262 A (JAGER, PAUL, D. ET 23. Juni 1994 (1994-06-23) Seite 8; Ansprüche	1,7,8		
A	EP 0 418 716 A (BOEHRINGER INGELE 27. März 1991 (1991-03-27) in der Anmeldung erwähnt Seite 4, Zeile 39 - Zeile 54; Ans 	·	1,7	
	tere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie		
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzuschen ist 'E' ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist 'L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelnatt erschelnen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) 'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist 'D' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, der nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlichung von besonderer Bedeutung: die beanspruchte Erfindung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte von von die veröffentlichten mit veröffentlichten von die veröffentlichten mit veröffentlichten von die v				
	Abschlusses der Internationalen Recherche O. März 2002	Absendedatum des internationalen Red 02/04/2002	cherchenberichts	
	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (-31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Bevollmåchtigter Bediensteter		
	Fax: (+31-70) 340-3016	Van Bijlen, H	•	

In males Aktenzeichen PCT/EP 01/11225

Milestrethe parkent Catum der grangsführter Seriantidexument Veröffentlichung Ver					101/11	01/11223
WO 0007567 A1 17-02-2000 CN 1315852 T 30-10-2001 EP 1102579 A1 30-05-2001 NO 20010531 A 31-01-2001 A 31-01						
WO 0007567 A1 17-02-2000 CN 1315852 T 30-10-2001 EP 1102579 A1 30-05-2001 NO 20010531 A 31-01-2001 A 31-01	WO 0007567	Α	17-02-2000	AU	4893999 A	28-02-2000
CN 1315852 T 03-10-2001 NO 20010531 A 31-01-2001 NO 9413262 A 23-06-1994 AT 177941 T 15-04-1999 AU 680227 B2 24-07-1997 AU 680227 B2 24-07-1994 AU 6048694 A 04-07-1994 BG 62382 B1 29-10-1999 BG 99760 A 29-02-1996 BR 9307627 A 15-06-1999 DE 69324161 D1 29-04-1999 DE 69324161 D1 29-04-1999 DE 69324161 T2 28-10-1999 DE 69324161 T2 28-10-1999 DE 673240 A1 77-09-1995 EP 0673240 A1 77-09-1995 ES 2129117 T3 01-06-1999 FI 952842 A 09-06-1995 ES 2129117 T3 01-06-1999 HK 1011620 A1 09-06-1995 GR 3030529 T3 29-10-1999 HK 1011620 A1 09-04-1999 DF 1995 A2 28-06-1996 DF 1995 A2 28-06-1995 DF 1995 A2 28-06-1995 DF 1995 A2 28-06-1995 DF 1995 A2 28-06-1995 DF 2899 A1 28-09-1999 DF 2899 A1 2		•	17 02 2000			
P						
NO 20010531 A 31-01-2001						
WO 9413262 A 23-06-1994 AT 177941 T 15-04-1999 AU 680227 B2 24-07-1997 AU 67405894 A 04-07-1994 BG 62382 B1 29-10-1999 BG 99760 A 29-02-1996 BR 9307627 A 15-06-1999 CZ 9501490 A3 13-12-1995 DE 69324161 D1 29-04-1999 DE 69324161 D2 28-10-1999 ES 2129117 T3 01-06-1999 FI 952842 A 09-06-1995 FI 952842 A 09-06-1999 FI 952842 A 09-06-1995 FI 952842 A 09-06						
AU 5740594 A 04-07-1994 AU 5740594 A 04-07-1994 AU 60448694 A 04-07-1994 BG 62382 B1 29-10-1999 BG 99760 A 29-02-1996 BR 9307627 A 15-06-1999 CZ 9501490 A3 13-12-1995 DE 69324161 D1 29-04-1999 DE 69324161 D2 28-10-1999 DE 69324161 D2 28-10-1999 DE 69324161 D2 28-10-1999 EP 0673240 A1 27-09-1995 ES 2129117 T3 01-06-1999 EP 0673240 A1 27-09-1995 ES 2129117 T3 01-06-1995 GR 2288978 A, B 08-11-1995 GR 3300529 T3 29-10-1999 HK 1011620 A1 20-04-2000 HU 7285 A2 28-06-1996 JP 3009924 B2 14-02-2000 JP 8509459 T 08-10-1996 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 B 20-04-1995 LV 10911 B 20-04-1995 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 300333 A1 02-10-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 300333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 PL 300333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 PL 300333 A1 22-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 CN 1095265 A, B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 CN 1095265 A, B 23-11-1994 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 266248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991					Z0010231 H	31-01-2001
AU 5740594 A 04-07-1994 AU 6048694 A 04-07-1994 BG 62382 B1 29-10-1999 BG 99760 A 29-02-1996 BR 9307627 A 15-06-1999 CZ 9501490 A3 13-12-1995 DE 69324161 D1 29-04-1999 DE 69324161 D1 29-04-1999 DE 69324161 D1 28-10-1999 DF 673240 T3 11-10-1999 DF 673240 T3 11-10-1999 FP 673240 A1 27-09-1995 ES 2129117 T3 01-06-1999 FI 952842 A 09-06-1995 GR 3030529 T3 29-10-1999 HK 1011620 A1 20-04-2000 HU 72985 A2 28-06-1996 GR 3030529 T3 29-10-1999 HK 1011620 A1 20-04-2000 HU 72985 A2 28-06-1996 LV 10911 B 20-04-1966 NO 952269 A 08-06-1995 SG 52459 A1 28-09-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 WO 9413262 A1 23-06-1997 WO 9413262 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1999 CN 1095265 A, B 23-11-1994 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1995 CA 2666248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 CD 5905250 D1 11-05-1994 WO 9104252 A1 27-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 CR 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59050550 D1 11-05-1994 WO 9104252 A1 27-03-1991 EF 0418716 A1 27-03-1991	WO 9413262	Α	23-06-1994			
AU 6048694 A 04-07-1994 BG 62382 B1 29-10-1999 BG 99760 A 29-02-1996 BR 9307627 A 15-06-1999 CZ 9501490 A3 13-12-1995 DE 69324161 D1 29-04-1999 DE 69324161 D1 28-10-1999 DK 673240 T3 11-10-1999 DK 673240 A1 27-09-1995 EP 0673240 A1 27-09-1995 ES 2129117 T3 01-06-1999 FI 952842 A 09-06-1995 GR 3030529 T3 29-10-1999 HK 1011620 A1 20-04-2000 HU 72985 A2 28-06-1996 JP 3009924 B2 14-02-2000 JP 8509459 T 08-10-1996 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 B 20-04-1996 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413264 A1 23-06-1995 CN 1095265 A 8 23-11-11-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A B 23-11-11-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A B 23-11-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1995 CA 9309195 A 08-06-1995 CA 940623 A3 11-11-1994 AU 642913 B2 04-11-1997 CA 2666248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2666248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EF 90418716 A1 27-03-1991						
B6						
BG 99760 A 29-02-1996 BR 9307627 A 15-06-1999 CZ 9501490 A3 13-12-1995 DE 69324161 T2 28-10-1999 DE 69324161 T2 28-10-1999 DE 69324161 T2 28-10-1999 DK 673240 T3 11-10-1999 DK 673240 T3 11-10-1999 EP 0673240 A1 27-09-1995 ES 2129117 T3 01-06-1999 FI 952842 A 09-06-1995 GR 3030529 T3 29-10-1999 HK 1011620 A1 20-04-2000 HU 72985 A2 28-06-1996 JP 3009924 B2 14-02-2000 JP 8509459 T 08-10-1996 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 A 20-12-1995 NO 952269 A 08-06-1995 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1999 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1999 SK 76095 A3 08-01-1997 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1999 CN 1095265 A B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 CN 1095265 A B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 20-02-1999 TW 403657 B 20-02-1999 CA 9309195 A 08-06-1995 CA 2066243 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066243 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EF 0418716 A1 27-03-1991						
BR 9307627 A 15-06-1999 CZ 9501490 A3 13-12-1995 DE 69324161 D1 29-04-1999 DE 69324161 D1 28-10-1999 DE 69324161 T2 28-10-1999 DK 673240 T3 11-10-1999 EP 0673240 A1 27-09-1995 ES 2129117 T3 01-06-1999 FI 952842 A 09-06-1995 GB 2288978 A , B 08-11-1995 GB 2288978 A , B 08-11-1995 GR 3030529 T3 29-10-1996 HK 1011620 A1 20-04-2000 HU 72985 A2 28-06-1996 JP 3009924 B2 14-02-2000 JP 8509459 T 08-10-1996 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 B 20-04-1996 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A , B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 EP 418716 A 27-03-1991 DE 3931041 A1 28-03-1991 AT 103914 T 15-04-1994 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1994 HR 940723 A1 30-06-1997					62382 B1	29-10-1999
CZ 9501490 A3 13-12-1995 DE 69324161 D1 29-04-1999 DE 69324161 T2 28-10-1999 DK 673240 T3 11-10-1999 EP 0673240 A1 27-09-1995 ES 2129117 T3 01-06-1999 FI 952842 A 09-06-1995 GR 3030529 T3 29-10-1999 HK 1011620 A1 20-04-2000 HU 72985 A2 28-06-1996 JP 3009924 B2 14-02-2000 JP 8509459 T 08-10-1996 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 A 20-12-1995 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-06-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 US 6045778 A 04-04-2000 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A, B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 EP 418716 A 27-03-1991 DE 3931041 A1 28-03-1991 AT 103914 T 15-04-1994 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 EP 0418716 A1 27-03-1994 HR 940723 A1 30-06-1997					99760 A	29-02-1996
DE 69324161 D1 29-04-1999 DE 69324161 T2 28-10-1999 DK 673240 T3 11-10-1999 EP 0673240 A1 27-09-1995 ES 2129117 T3 01-06-1999 FI 952842 A 09-06-1995 GB 2288978 A, B 08-11-1995 GB 3030529 T3 29-10-1999 HK 1011620 A1 20-04-2000 HU 72985 A2 28-06-1996 JP 3009924 B2 14-02-2000 JP 8509459 T 08-10-1996 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 B 20-04-1996 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 1-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A, B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-024-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 EP 418716 A 27-03-1991 DE 3931041 A1 28-03-1991 AT 103914 T 15-04-1994 AU 6421380 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CC 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 01 11-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 EP 0418716 A1 27-03-1994 HR 940723 A1 30-06-1997					9307627 A	15-06-1999
DE 69324161 T2 28-10-1999 DK 673240 T3 11-10-1999 EP 0673240 A1 27-09-1995 ES 2129117 T3 01-06-1995 ES 2129117 T3 01-06-1995 GB 2288978 A ,B 08-11-1995 GR 3030529 T3 29-10-1999 HK 1011620 A1 20-04-2000 HU 72985 A2 28-06-1996 JP 3009924 B2 14-02-2000 JP 8509459 T 08-10-1996 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 B 20-04-1996 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 HO 9413262 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 US 5076930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A ,B 23-11-1994 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A ,B 23-11-1994 PR U 2126248 C1 20-0221999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 EP 418716 A 27-03-1991 BG 61295 B2 30-04-11991 BG 642913 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-11997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CC 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991				CZ	9501490 A3	13-12-1995
DK 673240 T3 11-10-1995 EP 0673240 A1 27-09-1995 ES 2129117 T3 01-06-1999 FI 952842 A 09-06-1995 GR 3030529 T3 29-10-1999 HK 1011620 A1 20-04-2000 HU 72985 A2 28-06-1996 JP 3009924 B2 14-02-2000 JP 8509459 T 08-10-1996 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 B 20-04-1996 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1995 SG 52459 A1 28-09-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 941365 A B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 CN 1095265 A, B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 CA 2066248 A1 17-03-1991 CC 9004523 A3 11-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CC 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 EP 0418716 A1 27-03-1994 HR 940723 A1 30-06-1997				DE	69324161 D1	29-04-1999
DK 673240 T3 11-10-1995 EP 0673240 A1 27-09-1995 ES 2129117 T3 01-06-1999 FI 952842 A 09-06-1995 GR 3030529 T3 29-10-1999 HK 1011620 A1 20-04-2000 HU 72985 A2 28-06-1996 JP 3009924 B2 14-02-2000 JP 8509459 T 08-10-1996 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 B 20-04-1996 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1995 SG 52459 A1 28-09-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 941365 A B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 CN 1095265 A, B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 CA 2066248 A1 17-03-1991 CC 9004523 A3 11-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CC 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 EP 0418716 A1 27-03-1994 HR 940723 A1 30-06-1997				DE	69324161 T2	28-10-1999
ES 212917 T3 01-06-1995 FI 952842 A 09-06-1995 GB 2288978 A , B 08-11-1995 GR 3030529 T3 29-10-1999 HK 1011620 A1 20-04-2000 HU 72985 A2 28-06-1996 JP 3009924 B2 14-02-2000 JP 8509459 T 08-10-1996 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 B 20-04-1996 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 PL 309333 A1 02-10-1997 WO 9413262 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 US 6045778 A 04-04-2000 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A, B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 EP 418716 A 27-03-1991 DE 3931041 A1 28-03-1991 AT 103914 T 15-04-1994 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CC 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991					673240 T3	11-10-1999
ES 212917 T3 01-06-1995 FI 952842 A 09-06-1995 GB 2288978 A , B 08-11-1995 GR 3030529 T3 29-10-1999 HK 1011620 A1 20-04-2000 HU 72985 A2 28-06-1996 JP 3009924 B2 14-02-2000 JP 8509459 T 08-10-1996 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 B 20-04-1996 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 PL 309333 A1 02-10-1997 WO 9413262 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 US 6045778 A 04-04-2000 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A, B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 EP 418716 A 27-03-1991 DE 3931041 A1 28-03-1991 AT 103914 T 15-04-1994 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CC 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991					0673240 A1	27-09-1995
FI 952842 A 09-06-1995 GB 2288978 A B 08-11-1995 GR 3030529 T3 29-10-1999 HK 1011620 A1 20-04-2000 HU 72985 A2 28-06-1996 JP 3009924 B2 14-02-2000 JP 8509459 T 08-10-1996 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 B 20-04-1996 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 US 6045778 A 04-04-2000 US 5955058 A 21-09-1994 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A , B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 EP 418716 A 27-03-1991 DE 3931041 A1 28-03-1991 AT 103914 T 15-04-1994 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CC 2004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991						
GB 2288978 A ,B 08-11-1995 GR 3030529 T3 29-10-1999 HK 1011620 A1 20-04-2000 HU 72985 A2 28-06-1996 JP 3009924 B2 14-02-2000 JP 8509459 T 08-10-1996 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 B 20-04-1996 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 WO 9413262 A1 23-06-1997 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413264 A1 23-06-1994 WO 9413265 A B 23-11-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 EP 418716 A 27-03-1991 DE 3931041 A1 28-03-1991 AT 103914 T 15-04-1994 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991						09-06-1995
GR 3030529 T3 29-10-1999 HK 1011620 A1 20-04-2000 HU 72985 A2 28-06-1996 JP 3009924 B2 14-02-2000 JP 8509459 T 08-10-1996 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 B 20-04-1996 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 WO 9413262 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 US 6045778 A 04-04-2000 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A, B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-022-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 EP 418716 A 27-03-1991 DE 3931041 A1 28-03-1991 AT 103914 T 15-04-1994 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991						
HK 1011620 A1 20-04-2000 HU 72985 A2 28-06-1996 JP 3009924 B2 14-02-2000 JP 8509459 T 08-10-1996 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 B 20-04-1996 NO 952269 A 08-06-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 WO 9413262 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A, B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-0241999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 EP 418716 A 27-03-1991 DE 3931041 A1 28-03-1991 AT 103914 T 15-04-1994 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 5905250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991						
HU 72985 A2 28-06-1996 JP 3009924 B2 14-02-2000 JP 8509459 T 08-10-1996 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 B 20-04-1996 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 WO 9413262 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 US 6045778 A 04-04-2000 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A, B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995						20-04-2000
JP 3009924 B2 14-02-2000 JP 8509459 T 08-10-1996 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 B 20-04-1996 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 WO 9413262 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 US 6045778 A 04-04-2000 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A, B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-0241999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995						
JP 8509459 T 08-10-1996 LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 B 20-04-1996 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 WO 9413262 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 US 6045778 A 04-04-2000 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A ,B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-0224999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 EP 418716 A 27-03-1991 DE 3931041 A1 28-03-1991 AT 103914 T 15-04-1994 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997						14-02-2000
LV 10911 A 20-12-1995 LV 10911 B 20-04-1996 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 WO 9413262 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A, B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 EP 418716 A 27-03-1991 DE 3931041 A1 28-03-1991 AT 103914 T 15-04-1994 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997						
LV 10911 B 20-04-1996 NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 WO 9413262 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 US 6045778 A 04-04-2000 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A ,B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 EP 418716 A 27-03-1991 DE 3931041 A1 28-03-1991 AT 103914 T 15-04-1994 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997						
NO 952269 A 08-06-1995 NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 W0 9413262 A1 23-06-1994 W0 9413263 A1 23-06-1994 US 6045778 A 04-04-2000 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A,B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02=1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995						
NZ 259192 A 26-05-1997 PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 WO 9413262 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 US 6045778 A 04-04-2000 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A, B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 EP 418716 A 27-03-1991 DE 3931041 A1 28-03-1991 AT 103914 T 15-04-1994 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 64213 B2 04-11-1993 AU 64213 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997						
PL 309333 A1 02-10-1995 SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 W0 9413262 A1 23-06-1994 W0 9413263 A1 23-06-1994 US 6045778 A 04-04-2000 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A, B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995						
SG 52459 A1 28-09-1998 SK 76095 A3 08-01-1997 W0 9413262 A1 23-06-1994 W0 9413263 A1 23-06-1994 US 6045778 A 04-04-2000 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A, B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02=1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995						
SK 76095 A3 08-01-1997 WO 9413262 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 US 6045778 A 04-04-2000 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A ,B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-0241999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995						
WO 9413262 A1 23-06-1994 WO 9413263 A1 23-06-1994 US 6045778 A 04-04-2000 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A ,B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995						
WO 9413263 A1 23-06-1994 US 6045778 A 04-04-2000 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995						
US 6045778 A 04-04-2000 US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A ,B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995						
US 5676930 A 14-10-1997 US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A ,B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02=1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 EP 418716 A 27-03-1991 DE 3931041 A1 28-03-1991 AT 103914 T 15-04-1994 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997						
US 5955058 A 21-09-1999 CN 1095265 A ,B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02=1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995						
CN 1095265 A ,B 23-11-1994 RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 EP 418716 A 27-03-1991 DE 3931041 A1 28-03-1991 AT 103914 T 15-04-1994 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997						
RU 2126248 C1 20-02-1999 TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995						· · · · _ · · ·
TW 403657 B 01-09-2000 ZA 9309195 A 08-06-1995 EP 418716 A 27-03-1991 DE 3931041 A1 28-03-1991 AT 103914 T 15-04-1994 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997					2126248 C1	20-02-1999
ZA 9309195 A 08-06-1995 EP 418716 A 27-03-1991 DE 3931041 A1 28-03-1991 AT 103914 T 15-04-1994 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997						
AT 103914 T 15-04-1994 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997						
AT 103914 T 15-04-1994 AU 642913 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997	FP 419716	Δ	27_03_1001	DE -	3031041 11	28_03_1001
AU 642913 B2 04-11-1993 AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997	LI 410/10	n	51-03-1331			
AU 6431890 A 18-04-1991 BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997						
BG 61295 B2 30-04-1997 CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997						
CA 2066248 A1 17-03-1991 CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997						
CZ 9004523 A3 11-11-1998 DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997						
DD 297647 A5 16-01-1992 DE 59005250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997						
DE 59005250 D1 11-05-1994 DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997						
DK 418716 T3 02-05-1994 WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997						
WO 9104252 A1 04-04-1991 EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997						
EP 0418716 A1 27-03-1991 ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997						
ES 2052125 T3 01-07-1994 HR 940723 A1 30-06-1997						
HR 940723 A1 30-06-1997						
UN 00140 45 50-10-1335						
				110	00/70 AL	EO 10-133E

Ini males Aktenzeichen
PCT/FP 01/11225

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP 418716 A	•	HU	208823	В	28-01-1994
		HU	210612	B3	29-05-1995
		ΙE	903342	A1	10-04-1991
		ΙL	95691	Α	23-07-1996
		JP	7030074	В	05-04-1995
		JP	5502438	T	28-04-1993
		KR	168432	B1	15-01-1999
		MX	9203150	A1	01-07-1992
		NO	301478	B1	03-11-1997
		NZ	235306	Α	24-06-1997
		PL	168468	B1	29-02-1996
		PT	95312		22-05-1991
		SI	9011744	A,B	31-10-1997
		SK	452390	A3	04-11-1998
		RU	2073677	C1	20-02-1997
		US	5610163	Α	11-03-1997
		ZA	9007338	Α	26-08-1992
				,	